

ПУТ UKR-HP-2016-08

Закупка медикаментов для детей, больных детским церебральным параличом

Уважаемые участники, просим Вас еще раз обратить внимание на следующие моменты при подаче заявок:

- 1. Срок подачи заявки - 23 января 2017, 10:00 по Киеву, включительно.**
- 2. Подача заявок – электронная, на адрес электронной почты tenders.ua@undp.org**

Вопросы и ответы, включая протокол встречи с участниками в рамках тендера ПУТ УКР-НР-2016-08 проведенной в офисе ПРООН 12 января 2017.

#	Вопрос	Ответ
1	Что необходимо указывать в столбце «Ссылка» в таблице Раздела 4 «Критерии для присуждения контракта и список требуемых документов», рядом со столбцами для ответов «Да» или «Нет».	Поскольку каждая заявка включает значимое количество документов, то необходимо предоставить ссылку на номер страницы/раздела, где расположены соответствующие запрашиваемые документы.
2	В подразделе 3.3. Персонал вы просите описать общий подход и организационную структуру управления проектом, распределение времени и мероприятия, проводимые каждым сотрудником, квалификацию основных сотрудников. Что необходимо указать?	Это стандартный текст тендерного документа. В данном конкретном случае необходимо предоставить общую информацию о организационной структуре и данные ключевого сотрудника Вашей компании, ответственного за коммуникацию с ПРООН по вопросам тендера и дальнейшего координирования контракта.
3	Если контракт подписывается ПРООН с главным офисом компании (штаб квартирой), то необходимо указывать ключевого сотрудника в ГО или в представительстве компании в Украине?	В таком случае можете указать двух ключевых сотрудников – со стороны штаб квартиры и/или представительства компании в Украине.
4	Можно ли подать банковскую гарантию в гривне?	Желательно в долларах США, но можно и в гривне. Сумма в гривне должна быть рассчитана по курсу ПРООН на день объявления тендера (treasury.un.org).
5	Просьба уточнить, какой используется курс для пересчета долларов США в гривну и наоборот, НБУ или ПРООН?	Используется оперативный обменный курс ООН (http://treasury.un.org)
6	Тендерный документ предусматривает 2 варианта Стандарта продукта: 1 (A+C) и 2 (B+C). Какой нам вариант выбрать, если у нас есть и утверждение продукта SRA -(A) и его	Вы предоставляете все необходимые документы, и мы определяем, по какому варианту ваш продукт соответствует Стандарту продукта.

	регистрация в Украине - (В)? Обязателен ли для данного продукта опыт поставок в Украине?	Опыт поставки данного медикамента в Украине не обязателен при условии соответствия критерию А+С.
7	Есть ли шаблон Авторизационного письма от производителя?	Авторизационное письмо от производителя может быть в свободной форме.
8	<p>Запрашивается отчет о положительных результатах деятельности (рекомендательные письма), подтверждающий опыт работы по подобным контрактам (см. Раздел №4 ПУТ «Соответствие Поставщика квалификационным требованиям»).</p> <p>Необходимо подтверждение опыта по поставке только препарата, котируемого по данному тендеру, или также можно предоставить по другим препаратам? Поставки должны были быть поставлены только в Украину, в конкретные организации или также рассматривается опыт поставок в другие страны, различным контрагентам?</p>	Речь идет о проверке опыта работы компании по поставке медикаментов, поэтому необходимо подтверждение поставок любых лекарственных средств в аналогичных объемах в Украине или в других странах медицинским учреждениям/организациям/контрагентам.
9	Должна ли компания иметь минимум 3 года опыта работы по поставкам конкретного препарата в рамках критерия «Минимум 3 года опыта работы в подобной сфере и минимум 2 подобных контракта, выполненных в течение последних 3 лет»?	Компания должна продемонстрировать опыт работы с подобными продуктами.
10	Если у компании не хватает опыта работы – несколько месяцев, поскольку была создана новая компания, переведены сотрудники и т.п., как мы можем доказать имеющийся опыт?	<p>Представьте документы, подтверждающие право наследия новой компанией, либо другие документы, подтверждающие связь ваших компаний.</p> <p>Вы также можете подаваться в консорциуме (см. пункт № 19 Инструкции для участников тендера).</p>
11	<p>Условия поставки DAP-Киев, Центральный склад МОЗ – это единственное условие поставки?</p> <p>Могут ли представители Центрального склада МОЗ растаможить и принять товар, расположенный в «consignment stock»?</p>	<p>ПРООН выставляет одинаковые условия для всех участников тендера – DAP Киев, Украина (центральный склад государственного предприятия), которые не будут изменены.</p> <p>Если условия поставки будут соответствовать DAP Киев, Украина (центральный склад государственного предприятия), ПРООН может принять данный груз.</p>
12	Можно ли поставлять медикаменты в оригинальной упаковке?	<p>Можно.</p> <p>При этом маркировка первичной упаковки на момент поставки должна соответствовать информации в государственной регистрационной записи продукта. В случае обнаруженных расхождений поставщик должен будет предоставить дополнительную</p>

		<p>документацию, позволяющую получить товар.</p> <p>Если медицинские товары доставлены в оригинальной упаковке и с инструкцией по применению на языке оригинала, то на момент поставки должен быть предоставлен перевод инструкции на украинском языке в электронной форме, согласно государственной регистрационной записи продукта.</p>
13	Запрашивается информация о судебных разбирательствах за последние 5 лет. Это достаточно длительный срок, за который могло быть очень большое количество судебных разбирательств, особенно в случае если подается глобальная корпорация.	<p>Представляйте информацию (копии документов предоставлять не нужно) о наиболее релевантных случаях (имеющих отношение к производству и/или поставкам медикаментов).</p> <p>ПРООН оставляет за собой право на постквалификационные действия, т.е. подтверждение точности, правильности и достоверности информации предоставленной заявителем.</p>
14	Указано, что ожидаемая дата начала контракта – 23 февраля. Это дата, до которой контракт должен быть подписан, или только начаты переговоры по контракту?	Это ориентировочная дата, когда мы ожидаем подписать контракт.
15	Инспекция товара перед отгрузкой/после доставки. Были ли такие инспекции по прошлым поставкам? Как это организовано на практике?	<p>После получения партии товара ПРООН проводит тщательную процедуру контроля качества, которая включает проверку Сертификатов Анализа для каждой серии готовой к поставке продукции, Регистрационного сертификата, выпущенный МОЗ, сверку со спецификацией ПРООН, проверку маркировки и упаковки.</p> <p>ПРООН оставляет за собой право в любое время проводить осмотр продукции и анализ контроля качества, а также отказываться от продукции, если выявлено ее несоответствие требуемым спецификациям.</p> <p>В рамках прошлых поставок, ПРООН несколько раз совершила инспекцию товара перед отгрузкой.</p> <p>Детали предоставлены в Разделе 3 ПУТ «Список требований и технических спецификаций».</p>
16	Публичное открытие предложений предполагает их открытие в присутствии представителей только тех компаний, что подавались на тендер, или в присутствии всех желающих?	Участник должен проинформировать ПРООН о своем желании участвовать в процедуре раскрытия заявок. Во время проведения процедуры объявляются цены всех заявок и составляется протокол раскрытия.

		На процедуру раскрытия заявок будут допущены только те компании, которые подали свои заявки.
17	Тендерная заявка должна включать в себя описание внутренних механизмов технического контроля и контроля качества, все соответствующие сертификаты качества, разрешения на экспорт и <u>другую документацию</u> . Нужно ли обязательно вкладывать достаточно объемные Стандартные Операционные Процедуры?	Не обязательно. Достаточно их перечислить.
18	Кто получает Справку МОЗ об освобождении поставщика-нерезидента от НДС?	Справку МОЗ об освобождении поставщика-нерезидента от НДС <u>на каждую поставку</u> запрашивают представители Центрального склада МОЗ на основании соответствующего письма ПРООН и документов по данной поставке.
19	На каком языке производители-нерезиденты должны предоставить Сертификаты Анализа?	Сертификаты Анализа должны быть желательно двуязычными: англо-украинскими или англо-русскими. В случае невозможности предоставить двуязычные сертификаты анализа, английский Сертификат Анализа должен сопровождаться переводом завизированным поставщиком.
20	<p>Как подтвердить опыт успешной поставки продукта в Украине в рамках критерия «Продукт зарегистрирован в Украине, и поставщик успешно выполнил по крайней мере один контракт на поставку такого продукта в Украину в течение последних 3 лет (с декабря 2013)»?</p> <p>Если у компании нет опыта в поставке продукта, но есть опыт поставок других препаратов по программе, будет ли он принят во внимание?</p> <p>Если у заявителя на тендер не было опыта успешной поставки данного продукта в Украине, но сам продукт поставлялся другими поставщиками, будет ли этот опыт принят во внимание?</p>	<p>Опыт успешной поставки продукта необходимо подтвердить по крайней мере одним контрактом и / или подтверждением от получателя на поставку котируемого медицинского продукта в аналогичном объеме в Украину в течение последних 3 лет (под «получателем» имеется в виду медицинское учреждение), если нет регистрации/согласования Строгим национальным регуляторным органом по лекарственным препаратам (SRA).</p> <p>При отсутствии опыта поставок данного препарата у заявителя, необходимо предоставить опыт поставок другими компаниями либо производителем.</p>